```
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
010389077
             **Image available**
WPI Acc No: 1995-290391/ 199538
XRAM Acc No: C95-130610
  Percutaneous prepn. for inhibiting melanin prodn. - contg. new or
known
  2-alkyl-chrome deriv. causing little adverse reaction and having good
  light stability.
Patent Assignee: KAO CORP (KAOS )
Number of Countries: 001 Number of Patents: 002
Basic Patent:
                                                   Date
Patent No
              Kind
                     Date
                             Applicat No
                                                             Week
                                            Kind
                   19950725 JP 93332342
JP 7188208
                                                 19931227 199538 B
              Α
                                             Α
Priority Applications (No Type Date): JP 93332342 A 19931227
Abstract (Basic): JP 7188208 A
        Percutaneous prepns. contain 2-alkyl-chromone derivs. of
formula
    (I); R1 = 1-15C alkyl; R2 = H, hydroxy or lower alkoxy. Cpds. (I;
    3-15C branched alkyl) are new.
        (I) is pref. prepd. by reacting a 2-hydroxyacetophenone of
    (II) with an ester of formula R1COOR1 (III) in the presence of base
    (e.g. NaH) followed by dehydration by heating in the presence of
acid
    (e.g. HCl or p-toluenesulphonic acid): R3 - methyl or ethyl.
        USE - The percutaneous prepns are used as melanin inhibitors.
        ADVANTAGE - The prepns. inhibit melanin prodn. in artificially
    produced pigmented spots and prevents melanin deposition with
    adverse reaction. (I) is very stable to light.
        Dwg.0/0
Title Terms: PERCUTANEOUS; PREPARATION; INHIBIT; MELANIN; PRODUCE;
CONTAIN:
  NEW; ALKYL; CHROME; DERIVATIVE; CAUSE; ADVERSE; REACT; LIGHT;
STABILISED
Derwent Class: B02; D21; E13
International Patent Class (Main): C07D-311/22
International Patent Class (Additional): A61K-007/00; A61K-007/42;
  A61K-007/48; A61K-031/35
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): B06-A01; B14-L06; B14-R01; D08-B09A; E05-L03A
Chemical Fragment Codes (M2):
  *01* D013 D022 D120 H401 H441 H541 J5 J521 M210 M211 M212 M213 M214
M215
       M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M272
       M281 M320 M412 M511 M520 M530 M540 M710 M781 M903 M904 P943
       9538-20901-N
Chemical Fragment Codes (M3):
  *01* D013 D022 D120 H401 H441 H541 J5 J521 M210 M211 M212 M213 M214
M215
       M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M272
       M281 M320 M412 M511 M520 M530 M540 M710 M781 M903 M904 P943
```

9538-20901-N Chemical Fragment Codes (M6): *02* M903 P943 R262 Generic Compound Numbers: 9538-20901-N (19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-188208

(43)公開日 平成7年(1995)7月25日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 7 D 311/22 A 6 1 K 7/00 7/42 7/48	識別記号 D	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
31/35	ADA		審査請求	未請求 請求項の数3 OL (全 9 頁)
(21)出願番号	特顧平5-332342 平成5年(1993)12)	327日	(71)出願人	00000918 花王株式会社 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		(72)発明者	北山 隆 栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606-6 花王市 貝社宅3-406
			(72)発明者	一ノ瀬 進 栃木県下都賀郡石橋町大字上大領284-50 グリムハイツB-103
			(72)発明者	堀 隆 栃木県芳賀郡市貝町市塙4594 花王城見寮 D-408
			(74)代理人	弁理士 有賀 三幸 (外3名) 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 皮膚外用剤

(57)【要約】

【構成】 下記一般式(1)

【化1】

(式中、 R^1 は炭素数 $1\sim 1$ 5 の直鎖又は分岐鎖のアルキル基を、 R^2 は水素原子、ヒドロキシ基又は低級アルコキシ基を示す)で表わされるクロモン誘導体を有効成分とする皮膚外用剤。

【効果】 本発明の皮膚外用剤は、人工的に形成した色素斑中のメラニン生成を抑制し、副作用を殆ど示すことなく、優れたメラニン沈着防止効果を奏すると共に、光に対し極めて安定である。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 下記一般式 (1) 【化1】

(式中、 R^1 は炭素数 $1\sim 15$ の直鎖又は分岐鎖のアル り、また白斑を生じさせるケースもあるなどの点から薬 キル基を、 R^2 は水素原子、ヒドロキシ基又は低級アル 引として配合することには問題がある。その他にも種々コキシ基を示す)で表わされるクロモン誘導体を有効成 10 の皮膚外用剤、例えば、イソフラボン誘導体 (特開昭5分とする皮膚外用剤。 8 -2.2.5.0.0.4 号の数 特皮酸系質体 上 -2.2.5

【請求項2】 次の一般式 (1) 【化2】

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{Q} \mathbb{R}^1 (1)

(式中、R¹ 及びR² は前記と同義である)で表わされるクロモン誘導体を有効成分とするメラニン抑制剤。

【請求項3】 次の一般式(1')

【化3】

$$\mathbb{R}^{2} \bigcirc \mathbb{Q} \mathbb{R}^{1'} \qquad (1')$$

(式中、 R^1 は炭素数 $3\sim 15$ の分岐鎖のアルキル基を示し、 R^2 は前記と同義である)で表わされるクロモン誘導体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、クロモン誘導体及び該 化合物を含有する皮膚外用剤に関する。

[0002]

【従来の技術】しみ、そばかす及び日焼け後の肌への色素沈着は、加齢に伴い発生、増加すると共に消失しにくくなり、中高年齢層にとって悩みとなっている。これらの色素沈着症の発症機構は未だ明確にはされていないが、太陽光線、特に紫外線や、メラノサイト刺激ホルモンなどの作用により、表皮メラノサイトでのメラニン合成機能が亢進したためと考えられる。

【0003】また、表皮角化細胞(ケラチノサイト)の 加齢に伴う角化遅延も、表皮内のメラニン顆粒密度の増加、即ち臨床的に色素沈着が増加する症状を発現させる ものと考えられる。これらの色素沈着部は局部的に存在 し、周囲の正常皮膚色と明らかな差異を生ぜしめること もある。

【0004】このような後天的色素(すなわちメラニン) 沈着部を正常皮膚色にまで回復可能な薬剤の開発が強く望まれており、これまでに多くの薬剤が商品化されてきている。

2

【0005】例えば近年、優れた還元能を有するビタミンC(L-アスコルビン酸)誘導体を配合した化粧料も用いられてきた。しかしながら、これも安定性に難があるとともに、外用では効果がほとんど認められない。一方欧米において、ハイドロキノンがしみの治療や黒人皮膚を白くする等の薬剤として用いられているが、これも物質自体の安全性(刺激性、アレルギー性)に問題があり、また白斑を生じさせるケースもあるなどの点から薬剤として配合することには問題がある。その他にも種々の皮膚外用剤、例えば、イソフラボン誘導体(特開昭58-225004号公報)や、桂皮酸誘導体としてのワーヒドロキシ桂皮酸誘導体(特開昭59-196813号公報)等が知られている。

【0006】しかしながら、実質的な色素沈着改善効果を有し、化粧品基剤への配合性が優れた物質はいまだ知られていないのが現状である。このような実情において、本発明者はクロモン誘導体が安全で、かつ優れた色素沈着改善効果を有することを見出し、先に特許出願した(特開平5-301813号)。

20 [0007]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、本発明者は、更に研究を重ねた結果、上記明細書中に開示されているクロモン誘導体のほとんどは、光に対する安定性が劣ることを知見した。従って、本発明は、安全性及び色素沈着改善効果に優れ、かつ光に対する安定性のよい化合物を提供せんとするものである。

[8000]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者らは、 上記課題を解決せんと種々研究を行った結果、上記明細 30 書中に具体的に開示されていない後記一般式(1)で表 わされる特定のクロモン誘導体が上記条件を具備するこ とを見出し、本発明を完成した。

【0009】すなわち、本発明は次の一般式 (1) 【0010】

【化4】

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{Q} \mathbb{R}^1 (1)

【0011】(式中、R¹ は炭素数1~15の直鎖又は 分岐鎖のアルキル基を、R² は水素原子、ヒドロキシ基 又は低級アルコキシ基を示す)で表わされるクロモン誘 導体を有効成分とする皮膚外用剤、並びにメラニン抑制 剤を提供するものである。

【0012】更に、本発明は次の一般式(1')

[0013]

【化5】

50

【0014】(式中、 R^1)は炭素数 $3\sim15$ の分岐鎖のアルキル基を示し、 R^2 は前配と同義である)で表わされる新規なクロモン誘導体を提供するものである。

【0015】本発明における一般式(1)のクロモン誘 導体の具体例としては、例えば2-プチルクロモン、2 ーペンチルクロモン、2ーヘプチルクロモン、2ーノニ ルクロモン、2-ヘキサデシルクロモン、2-(1-エ チルペンチル) クロモン、2-プチル-7-メトキシク ロモン、2-ペンチル-7-メトキシクロモン、2-ヘ プチルー 7 ー メトキシクロモン、2 ーノニルー 7 ーメト キシクロモン、2-ペンタデシル-7-メトキシクロモ ン、2-(1-エチルペンチル)-7-メトキシクロモ ン、7-ヒドロキシ-2-メチルクロモン、7-ヒドロ キシー2ープチルクロモン、7ーヒドロキシー2ーペン チルクロモン、7ーヒドロキシー2ーヘプチルクロモ ン、7-ヒドロキシ-2-ノニルクロモン、7-ヒドロ 20 キシー2ーペンタデシルクロモン、7ーヒドロキシー2 - (1-エチルペンチル) クロモン等が好ましいものと して挙げられる。特に好適な化合物としては、R¹ が炭 素数4~9の直鎖又は分岐鎖のアルキル基で、R2が水 素原子、ヒドロキシ基、又はメトキシ基の化合物であ り、例えば2-プチルクロモン、2-ペンチルクロモ ン、2-ヘプチルクロモン、2-ノニルクロモン、2-(1-エチルペンチル) クロモン、2-プチルー7-メ トキシクロモン、2-ペンチル-7-メトキシクロモ ン、2-ヘプチル-7-メトキシクロモン、2-ノニル 30 -7-メトキシクロモン、2-(1-エチルペンチル) -7-メトキシクロモン、7-ヒドロキシ-2-プチル クロモン、7-ヒドロキシー2-ペンチルクロモン、7 ーヒドロキシー2-ヘプチルクロモン、7-ヒドロキシ -2-ノニルクロモン、7-ヒドロキシ-2-(1-エ チルペンチル)クロモン等を挙げることができる。

【0016】本発明のクロモン誘導体(1)は、例えば 次に示す方法に従って合成することができる。

[0017]

【化6】

 $[0\ 0\ 1\ 8]$ (式中、 R^1 及び R^2 は前記と同義であ 50 オリン、シリカ、ベントナイト、パーミキュライト、亜

り、R[®] はメチル基又はエチル基を示す)

すなわち、化合物 (2) と化合物 (3) を水素化ナトリウム等の塩基の存在下で環化させ、得られる化合物を塩酸、硫酸、pートルエンスルホン酸等の酸の存在下で加熱して脱水させる方法等によって容易に得ることができる (例えば、Lindeman et al:304,456(1927)、V.V.,irk ar et la:Indian.Acad.Sci.,30A,57(1949)、J.H.Richards et al:1610(1948))。

【0019】本発明の皮膚外用剤は、これらのクロモン 誘導体(1)を、単独又は二種類以上組み合わせて用い ることができ、皮膚外用剤全量中に0.01~50重量 %(以下、単に%と表わす)好ましくは0.1~20 %、更に好ましくは0.1~5%配合することにより製 造される。

【0020】本発明の皮膚外用剤は、それぞれ常法により種々の形態に調製することができるが、一般にはローション状、乳液状、クリーム状、軟膏状、スティック状、有機溶媒による溶液状、パック状、ゲル状とするのが好ましい。

0 【0021】本発明の皮膚外用剤は、本発明の効果を損ねない範囲でクロモン誘導体(1)以外の任意の成分を配合することができ、その剤型に応じて化粧料に通常配合して使用されている成分、例えば精製水、エタノール、油性物質、保湿剤、増粘剤、防腐剤、乳化剤、薬効成分、粉体、香料、乳化安定剤、pH調整剤等を使用することができる。

【0022】具体的には、油性成分としては流動パラフ ィン、ワセリン、パラフィンワックス、スクワラン、ミ ツロウ、カルナパロウ、オリープ油、ラノリン、高級ア ルコール、脂肪酸、高級アルコールと脂肪酸の合成エス テル油、シリコーン油等が:保湿剤としてはソルビトー ル、キシリトール、グリセリン、マルチトール、プロピ レングリコール、1、3-プチレングリコール、1、4 - プチレングリコール、ピロリドンカルポン酸エステ ル、乳酸、乳酸ナトリウム、ポリオキシプロピレン脂肪 酸エステル、ポリエチレングリコール等が;増粘剤とし てはカルポキシピニルポリマー、カルポキシメチルセル ロース、ポリビニルアルコール、カラギーナン、ゼラチ ン等の水溶性高分子、塩化ナトリウム、塩化カリウム等 40 の電解質などが:防腐剤としては尿素、メチルパラペ ン、エチルパラペン、プロピルパラペン、プチルパラペ ン、安息香酸ナトリウム等が; 乳化剤としてはポリオキ シエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪 酸エステル、ポリオキシエチレンソルピタン脂肪酸エス テル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリグリセリン脂肪 酸エステル、ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エス テル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエ チレンソルビトール脂肪酸エステル等の非イオン界面活 性剤が;粉体としてはタルク、セリサイト、マイカ、カ

鉛華、雲母、雲母チタン、酸化チタン、酸化マグネシウ ム、酸化ジルコニウム、硫酸パリウム、ベンガラ、酸化 鉄、群青等が;pH調整剤としては乳酸-乳酸ナトリウ ム、クエン酸ークエン酸ナトリウム等の緩衝剤などが挙 げられる。

【0023】また、種々の有効成分として、アラントイ ン、ピタミンE誘導体、グリチルリチン、アスコルピン 酸誘導体、コージ酸、アルプチン、パンテティン酸誘導 体、プラセンタエキス、抗炎症剤、ヨクイニン、各種植 物抽出物などを添加することにより、メラニン抑制効果 10 ¹H-NMR(CDCl₃: δ ppm) の一層の向上をはかることができる。更に、種々の紫外 線吸収物質を添加することにより、日焼けの予防と治療 効果を兼ね備えた皮膚外用剤とすることができる。

【0024】このようにして得られる本発明の皮膚外用 剤は、皮膚のしみ、そばかす、日焼け後の色素沈着部な どの患部に局所的に適用され、その用量は、クリーム、 軟膏状製剤の場合は皮膚面1cm² 当たり1~20mg、液 状製剤の場合は同じく1~10gとするのが好ましい。 [0025]

【発明の効果】本発明の皮膚外用剤は、人工的に形成し 20 た色素斑中のメラニン生成を抑制し、副作用を殆ど示す ことなく、優れたメラニン沈着防止効果を奏すると共 に、光に対し極めて安定である。

[0026]

【実施例】以下に本発明を合成例、試験例及び実施例に より具体的に説明するが、本発明はこれらに限定される ものではない。

【0027】合成例1

[2-アルキルクロモンの合成]

【0028】・プチルクロモンの合成

窒素雰囲気下、1000回の三口フラスコに、60%水 素化ナトリウム17.7g(O.46mol)と乾燥TH Fを350ml加えた。室温で乾燥後にTHF50mlに2 ーヒドロキシアセトフェノン26.1g(192mmol) を溶解したものを加え、60℃で30分間攪拌した。こ の後に吉草酸エチル25.0g (192mmol) を滴下 し、約2時間還流した。反応後、室温に戻し、濃塩酸2 00g (167mmol) を加え、これを30分間還流した 後に室温で水150mlに注いだ。この反応液を酢酸エチ ルで抽出後、飽和食塩水で洗浄して乾燥硫酸ナトリウム 40 で乾燥し、濃縮した。残渣を蒸留することで2-プチル クロモンを32.4g(83.3%)得た。

【0029】得られた化合物の物性を表1に示す。

【表1】bp. 150~153℃/0. 35mmig

白色結晶 呵. 32.0~33.0℃

¹ H-NMR (CDCl₃: δ pp_{in})

0.97(t, 3H, J=7.3Hz), 1.35-1.53(m, 2H), 1.66-1.80(m, 2 H), 2.63(t, 2H, J=7.7Hz), 6.18(s, 1H), 7.33-7.45(m, 2H), 7.64(ddd, 1H, J=7.8, 7.8, 1.6Hz), 8.18(dd, 1H, J=7.8, 1.6H z).

IR(KBr): 2956, 1644, 1574, 1464, 1380cm -1.

【0030】同様にして、相当するエステルの鎖長を変 えることで、下記の2-アルキルクロモンを得た。得ら れた2-アルキルクロモンの収率及びその物性を下記に 示す。

【0031】・2-ペンチルクロモン(収率92.5 %)

【表2】bp. 173~175℃/1. 5mmg 白色結晶 耶. 27. 8~28. 3℃

0.92(t, 3H, J=6.6Hz), 1.26-1.43(m, 4H), 1.67-1.82(m, 2 H), 2. 62(t, 2H, J=7. 8Hz), 6. 18(s, 1H), 7. 34-7. 45(m, 2H), 7. 64(ddd, 1H, J=7. 8, 7. 8, 1. 7Hz), 8. 19(dd, 1H, J=7. 8, 1. 7H

IR(KBr): 2960, 1662, 1614, 1468, 1386cm -1. 【0032】・2-ヘプチルクロモン(収率85.7 %)

精製はシリカゲルカラムクロマトグラフィーを用いて行 った。溶媒:ヘキサン/酢酸エチル(15/1)。

【表3】白色結晶 耶. 30. 0~31. 0℃ ¹ H-NMR (CDCl₃: δ ppm)

0.89(t, 3H, J=6.4Hz), 1.20-1.50(br, 8H), 1.60-1.90(br, 2 H), 2. 62(t, 2H, J=7.8Hz), 6.18(s, 1H), 7.30-7.50(m, 2H), 7.60-7.80(m, 1H), 8.19(dd, 1H, J=6.2, 1.8Hz).

IR(KBr): 2932, 1660, 1614, 1576, 1468, 1384cm -1. 【0033】・2-ノニルクロモン(収率64.1%) 【表4】白色結晶 唧. 31. 0~32.0℃

¹ H-NMR (CDCl₃: δ ppm)

0.89(t, 3H, J=6.7Hz), 1.27-1.35(br, 12H), 1.67-1.77(br, 2H), 2. 62(t, 2H, J=7. 8Hz), 6. 18(s, 1H), 7. 33-7. 44(m, 2H). 7.64(ddd, 1H, J=7.7, 7.0, 1.6Hz), 8.18(dd, 1H, J=7.9, 1.6H

IR(KBr): 2932, 1662, 1468, 1384cm⁻¹.

【0034】・2-ペンタデシルクロモン(収率83. 6%)

【表5】白色結晶 竝. 54. 5~55. 5℃ ¹ H-NMR (CDCl₃ : δ ppm)

0.88(t, 3H, J=6.7Hz), 1.20-1.50(br, 24H), 1.60-1.90(br, 2H), 2. 62(t, 2H, J=7. 8Hz), 6. 18(s, 1H), 7. 30-7. 45(m, 2H), 7.60-7.80(m, 1H), 8.19(dd, 1H, J=6.3, 1.6Hz).

IR(KBr): 2916, 1640, 1466, 1380cm -1.

【0035】・2-(1-エチルペンチル)クロモン (収率38.6%)

【表6】淡黄色オイル bp. 205~206℃/1.1 mmHg

¹ H-NMR (CDCI₃: δ ppm)

0.83(m,6H),1.18-1.46(br,4H),1.54-1.83(br,4H),2.37-2.52(m, 1H), 6.18(s, 1H), 7.35-7.44(m, 2H), 7.65(ddd, 1H, J=7. 3, 7. 9, 1. 5Hz), 8. 20 (dd, 1H, J=7. 9, 1. 5Hz)

50 IR(NaCl): 2964, 1658, 1468, 1386cm⁻¹.

【0036】合成例2

(7-メトキシ-2-アルキルクロモンの合成)

【0037】・2-プチル-7-メトキシクロモンの合成

窒素雰囲気下、500mlの三ロフラスコに、60%水素 化ナトリウム14.2g(354mmol)と乾燥THFを250ml加えた。室温で乾燥THF50mlに2-ヒドロキシ-4-メトキシアセトフェノン25.5g(154mmol)を溶解したものを加え、60℃で30分間攪拌した。この後に吉草酸エチル20.0g(154mmol)を10滴下し、約2時間還流した。反応後、室温に戻し、濃塩酸100g(83.3mmol)を加え、これを30分間還流した後に室温で水150mlに注いだ。この反応液を酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄して乾燥硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーを用い、展開液にヘキサン/酢酸エチル(8/1)を使用し、2-ブチル-7-メトキシクロモンを29.1g(81.3%)得た。

【0038】得られた化合物の物性を表7に示す。

【表7】白色結晶 皿, 63.4~64.4℃

¹ H-NMR (CDCl₃: δ ppm)

0.96(t, 3H, J=7.4Hz), 1.37-1.48(m, 2H), 1.64-1.79(m, 2H), 2.59(t, 2H, J=7.6Hz), 3.90(s, 3H), 6.11(s, 1H), 6.93(d, 1H, J=2.3Hz), 6.94(dd, 1H, J=8.9, 2.3Hz), 8.08(d, 1H, J=8.9Hz).

IR(KBr): 2952, 1624, 1554, 1456, 1334cm⁻¹.

【0039】同様にして、相当するアセトフェノン又は カルボン酸エステルを変えることにより、下記の2-ア ルキル-7-メトキシクロモン又はその誘導体を得た。 得られた2-アルキル-7-メトキシクロモンの収率及 30 び物性を下記に示す。

【0040】・2-ペンチル-7-メトキシクロモン (収率45.3%)

【表8】白色結晶 ஹ. 43. 3~44. 2℃

¹ H-NMR (CDCl₃: δ ppm)

0.92(t, 3H, J=7.2Hz), 1.35-1.42(m, 4H), 1.69-1.77(m, 2H), 2.59(t, 2H, J=7.8Hz), 3.90(s, 3H), 6.11(s, 1H), 6.83(d, 1H, J=2.4Hz), 6.94(dd, 1H, J=8.8, 2.4Hz), 8.18(d, 1H, J=8.8Hz).

IR(KBr): 2936, 1654, 1616, 1440, 1382cm⁻¹.

【0041】・2-ヘプチル-7-メトキシクロモン (収率75.2%)

【表9】白色結晶 唧. 53.6~55.0℃

¹ H-NMR (CDCl₃: δ ppm)

0.89(t, 3H, J=6.8Hz), 1.29-1.34(br, 8H), 1.72(dt, 2H, J=1 1.1, 7.5Hz), 2.58(t, 2H, J=7.5Hz), 3.90(s, 3H), 6.11(s, 1 H), 6.82(d, 1H, J=2.4Hz), 6.93(dd, 1H, J=8.9, 2.4Hz), 8.08 (d, 1H, J=8.9Hz).

IR(KBr): 2920, 1602, 1434, 1386, 1334cm⁻¹.

【0042】・2-ノニル-7-メトキシクロモン(収 50 5.7%)

率47.8%)

(5)

【表10】白色結晶 竝.51.2~52.0℃

¹ H-NMR (CDCl₃: δ ppm)

0.88(t, 3H, J=6.7Hz), 1.27-1.34(br, 12H), 1.65-1.75(br, 2H), 2.58(t, 2H, J=7.8Hz), 3.90(s, 3H), 6.10(s, 1H), 6.82(d, 1H, J=2.4Hz), 6.94(dd, 1H, J=8.9, 2.4Hz), 8.08(d, 1H, J=8.9Hz).

IR(KBr): 2928, 1648, 1610, 1434, 1390cm⁻¹.

【0043】・2-ペンタデシル-7-メトキシクロモ ン ン(収率97.7%)

【表11】白色結晶 mp. 64. 6~66. 5℃ ¹H-NMR(CDCl₃: δppm)

0.88(t, 3H, J=6.8Hz), 1.25(br, 24H), 1.65-1.76(br, 2H), 2.58(t, 2H, J=7.4Hz), 3.90(s, 3H), 6.11(s, 1H), 6.82(d, 1 H, J=2.4Hz), 6.94(dd, 1H, J=8.8, 2.4Hz), 8.19(d, 1H, J=8.8 Hz).

IR(KBr): 2920, 2848, 1606, 1436, 1352cm -1.

【0044】・2-(1-エチルペンチル)-7-メト キシクロモン(収率71.2%)

② 【表12】白色結晶 mp. 64. 6~66. 5℃ ¹H-NMR(CDCI₃: δ ppm)

0.83-0.94 (m, 6H), 1.12-1.45 (br, 4H), 1.51-1.83 (br, 4H), 2.34-2.48 (m, 1H), 3.91 (s, 3H), 6.11 (s, 1H), 6.83 (d, 1H, J=2.4Hz), 6.95 (dd, 1H, J=8.9, 2.4Hz), 8.09 (d, 1H, J=8.9Hz).

IR(KBr): 2964, 2940, 1642, 1608, 1442, 1384cm⁻¹.

【0045】合成例3

(脱メチル化)

【0046】・2-プチル-7-ヒドロキシクロモンの合成

2 ープチルー 7 ー メトキシクロモン12.6g(54.2 mol)に47%臭化水素酸40 mlを加え、48時間還流した。反応後、これを水150 mlに注ぎ、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、濃縮することで結晶が得られた。これに酢酸エチル50 mlとヘキサン10 mlを加え、2度繰り返し洗浄して2 ープチルー7 ー ヒドロキシクロモンを10.8g(2 ープチルー7 ー メトキシクロモンからの収率91.3%)を得た。

【0047】得られた化合物の物性を表13に示す。 【表13】白色結晶 mp. 121. 7~123. 2℃

40 ¹ H-NMR (DMSO-d₆ : δ ppm)

0. 95(t, 3H, J=7. 2Hz), 1. 25-1. 51 (m, 2H), 1. 63-1. 78 (m, 2H), 2. 61(t, 2H, J=7. 8Hz), 6. 17(s, 1H), 6. 94(d, 1H, J=2. 0Hz), 6. 96(dd, 1H, J=8. 2, 2. 0Hz), 8. 06(d, 1H, J=8. 8Hz), 10. 5 (s. 1H).

IR(KBr): 2951, 1624, 1554, 1456, 1334cm⁻¹.

【0048】同様にして、他のクロモンについて脱メチル化を行った。その収率及び物性を下記に示す。

【0049】・2-ペンチル-7-ヒドロキシクロモン (2-ペンチル-7-メトキシクロモンからの収率9

【表14】白色結晶 即. 132. 9~133. 7℃ ¹ H-NMR (DMSO-d₆: δ ppm)

0.90(t, 3H, J=6.9Hz), 1.34-1.42(m, 4H), 1.65-1.76(m, 2)H), 2.58(t, 2H, J=7.5Hz), 6.04(s, 1H), 6.81(d, 1H, J=2.2H z), 6.88(dd, 1H, J=8.7, 2.2Hz), 7.96(d, 1H, J=8.7Hz), 10.1 (s. 1H).

IR(KBr): 3092, 2964, 1632, 1570, 1460, 1334cm⁻¹. 【0050】・2-ヘプチル-7-ヒドロキシクロモン (2-ヘプチル-7-メトキシクロモンからの収率8 9.3%)

【表15】白色結晶 皿. 131. 9~133. 8℃ ¹ H-NMR (DMSO-d₆: δ ppm)

0.89(t, 3H, J=6.8Hz), 1.28-1.34(br, 8H), 1.68-1.75(br, 2 H), 2. 58 (t, 2H, J=7. 7Hz), 6. 04 (s, 1H), 6. 82 (d, 1H, J=2. 2H z), 6. 89 (dd, 1H, J=8. 7, 2. 2Hz), 7. 95 (d, 1H, J=8. 7Hz).

IR(KBr): 3094, 2926, 1566, 1452, 1302cm⁻¹.

【0051】・2-ノニル-7-ヒドロキシクロモン (2-ノニル-7-メトキシクロモンからの収率75. 9%)

【表16】白色結晶 唧. 127. 9~129. 2℃ 1 H-NMR (DMSO-d₆: δ ppm)

0.88(br, 3H), 1.27-1.34(br, 12H), 1.68-1.71(br, 2H), 2.5 8(t, 2H, J=7.7Hz), 6.03(s, 1H), 6.81(d, 1H, J=2.2Hz), 6.88 (dd, 1H, J=8.7, 2.2Hz), 7.95(d, 1H, J=8.7Hz), 8.62(s, 1H).

IR(KBr): 3140, 2928, 1638, 1458, 1336cm -1.

【0052】・2ーペンタデシルー7ーヒドロキシクロ モン(2-ペンタデシル-7-メトキシクロモンからの 収率23.2%)

【表17】白色結晶 頭. 112. 8~114. 5℃ ¹ H-NMR (DMSO-d₆ : δ ppm)

0.87(t, 3H, J=6.8Hz), 1.25-1.34(br, 24H), 1.71(br, 2H), 2.53-2.61 (m, 2H), 6.02(s, 1H), 6.80 (d, 1H, J=2.2Hz), 6.87 (dd, 1H, J=8.7, 2.2Hz), 7.93(d, 1H, J=8.7Hz), 8.59(s, 1H).

IR(KBr): 3472, 2920, 1575, 1455, 1395cm⁻¹.

【0053】・2-(1-エチルペンチル)-7-ヒド ロキシクロモン(2-(1-エチルペンチル)-7-メ トキシクロモンからの収率87.1%)

【表18】白色結晶 ஹ. 125. 8~126. 7℃ ¹ H-NMR (CDCl₃: δ ppm)

0.82-0.92(m, 6H), 1.14-1.38(br, 4H), 1.51-1.81(br, 4H), 2. 35-2. 49 (m, 1H), 6. 15 (s, 1H), 6. 95 (d, 1H, J=2. 2Hz), 7. 01 (dd, 1H, J=8.7, 2.2Hz), 8.08(d, 1H, J=8.7Hz), 8.99(s, 1H). IR(KBr): 3100, 2936, 1640, 1554, 1390cm⁻¹.

【0054】試験例1

本発明化合物1~15と比較化合物1~10の光安定性 試験をソーラーシュミレーターにより行った。すなわ ち、1%エタノール溶液とした試験サンプルを石英セル に入れ、ソーラーシュミレーター(Heraeus社製 SUNSET CPS) 内で2時間照射することで光安定性を試験した。

ルを液体クロマトグラフィーにより定量し、次のように して表わした。

[0055]

【表19】0~5%分解

5~10%分解 ○

10~30%分解 △

30%以上分解

【0056】その結果を表20に示す。

[0057]

10 【表20】

20

30

			結果
	1	クロモンー 2ーカルポン酸	×
	2	クロモンー 2ーカルポン酸-n-ペンチル	×
	3	7ーメトキシクロモンー 2ーカルボン酸	×
	4	7ーメトキシクロモンー 2ーカルポン酸 エチル	×
比較	5	7ーメトキシクロモンー 2ーカルポン酸 ペンチル	×
化合	6	7ーメトキシクロモンー 2ーカルボン酸 ウンデシル	×
物	7	5ーメトキシクロモンー2ーカルポン酸	×
	8	5ーメトキシクロモンー 2 ーカルボン酸 ペンチル	×
	9	5ーヒドロキシクロモン- 2ーカルポン酸	×
	10	5ーヒドロキシクロモンー 2ーカルポン酸 ウンデシル	×
本発明化合物	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13	2-ブチルクロモン アーメトキシー 2-ブチルクロモン アーとドロキシー 2-ブチルクロモン アーメトキシー 2-ペンチルクロモン アーメトキシー 2-ペンチルクロモン アーとドロキシー 2-ペンチルクロモン アーとドロキシー 2-ペプチルクロモン アーとドロキシー 2-ペプチルクロモン アーとドロキシー 2-ペプチルクロモン アーメトキシー 2-ノニルクロモン アーメトキシー 2-ノニルクロモン アーメトキシー 2-ノニルクロモン アーメトキシー 2-(1-エチルペンチ	000000000000000000000000000000000000000
		ル) クロモン	

【0058】実施例1~5における美白効果の評価は、 以下に示すようなUVB誘導色素斑に対する改善効果に より行った。

【0059】 [UVB色素斑に対する効果試験] 被験者 10名の上腕内側部に、UVB領域の紫外線を最小紅斑 量(MED)の2倍量を1日1回2日間にわたり照射 し、誘導した色素斑に1日2回、1ケ月間被験部位に試 料を連続塗布することによる色素斑消退量を調べた。評 価は、色差計により測定を行い、得られたマンセル値か らL*値を算出し、サンプル塗布部の△L* (経時変化) からサンブル未塗布部のΔL'*(経時変化)を差し引い

表わされる。

[0060]

[数1] $\Delta \Delta L *= (L *_1 - L *_0) - (L' *_1 - L' *_0)$

L*o ; 塗布前の試料塗布被験部位

L'*o ; 塗布前の試料未塗布被験部位

L*i ;連続塗布1ケ月後の試料塗布被験部位

L'*1 ;連続塗布1ケ月後の試料未塗布被験部位

【0061】評価は被験者10名の評価点の平均値で示

した。

[0062]

【表21】

評価点	相定基準
5	1ヵ月後の色素斑の改善度
	1. O≤ΔΔL≄
4	0. 5≤ΔΔL*<1. 0
3	0. 2≤ΔΔL*<0. 5

【0063】実施例1 (クリーム)

表22に示す組成のクリームを下記の製法に従って調製 し、その連続強布による美白効果について上記基準によ り評価を行った。その結果を表22に併配した。

(製法)油相成分(1)~(6)を80℃で加熱混合 し、攪拌下で80℃に加熱した水相成分(7)~(1 0) を加えて乳化した後、(11)を加え次いで攪拌し ながら室温まで冷却する。

[0064]

10 【表22】

5	1カ月後の色素亜の改善度
	1. 0≤ΔΔL *
4	0. 5≤ΔΔL*<1. 0
3	0. 2≤ΔΔL*<0. 5
2	0≤ΔΔL*<0.2
1	ΔΔL *< 0
	組成

da ce	本発明品			比較品
組成	A	В	С	D
(1) モノステアリン酸グリセリン(2) モノステアリン酸ポリエチレングリコール(3) スクワラン(4) トリオクタン酸グリセリル(5) ステアリルアルコール(6) ジメチルポリシロキサン(7) プロピレングリコール(8) 2-ブチルクロモン7-メトキシ-2-ブチルクロモン7-ヒドロ中シ-2-ブチルクロモ	\$0 5.0 8.0 5.5 0.2 5.0 1.0	\$0 \$.0 \$.0 \$.0 \$.5 \$.2 \$.0 \$.0	\$0 5.0 2.0 8.0 5.5 0.2 5.0 -	5.0 2.0 8.0 8.0 5.5 0.2 5.0
シ (9) 精製水 (10)防腐剤 (11)者 料	残量 這量 這量	残量 道量 適量	残量 適量 適量	残費 油量 油量
評価点	4. 15	4.03	3. 15	1, 22

20

【0065】実施例2(クリーム)

実施例1と同様に、表23の組成のクリームを調製し、 連続塗布による美白効果を評価し、その結果を併記し

た。

[0066]

【表23】

13

組成	本発明品		
781 PK	E	F	G
 (1) ステアリン酸デカグリセリル (2) ポリオキシエチレンセチルエーテル (3) スクワラン (4) セタノール (5) パルミチン酸セチル (6) 1.3-ブチレングリコール (7) グリセリン (8) 2-ペンチルクロモンア-メトキシ-2-ペンチルクロモン 	1.8 1.2 12.0 6.0 3.0 6.0 3.0	1. 2 12. 0 6. 0 3. 0 6. 0	1. 2 12. 0 6. 0 3. 0 6. 0
7-ヒドロキシ-2-ペンチルクロモ ン (9) 精製水 (10)防窮剤	残量	英量	1.0 残量 適量
(11)香料	通過	通量 4.19	速量 4.24

【0067】 実施例3 (乳液)

表24に示す組成の乳液を下記の製法に従って調製し、 その連続塗布による美白効果について実施例1と同様の 基準により評価した。

(製法) 油相成分 (1) ~ (7) を80℃で加熱混合し、攪拌下で80℃に加熱した水相成分 (8) ~ (12) を加えて乳化した後、 (13) を加え次いで攪拌しながら室温まで冷却する。

[0068]

【表24】

組成	本発明品			
#81 1304	Н	1	j	
(1) ステアリン酸ポリオキシエチレンソルビタン(2) オレイン酸がリセリン(3) モノステアリン酸グリセリン(4) スクワラン酸グリセリル(5) トリオクタン酸ブリセリル(6) オクタン酸ナチル(7) ステアリルアルコール(8) 1.3-ブチレングリコール(9) グリセリン(10)2-ヘプチルクロモンア-ドロキシ-2-ヘプチルクロモンア-ヒドロキシ-2-ヘプチルクロモン(11)精製水(12)防腐剤	(20) 1.0 0.5 6.0 2.0 2.0 2.0 3.0 1.0	6.0 2.0 2.0 3.0 1.0 类量量	2.0 2.0 2.0 5.0 3.0 - 1.0 残量	
(13)香 料	選量	通量	避 量	

【0069】実施例4 (ローション)

表25に示す組成のローションを下記の製法に従って調 50

14

製し、その連続強布による美白効果について実施例1と 同様の基準により評価した。

(製法) (1) \sim (3)、(6)の成分を攪拌分散させた後、これに精製水60%を加えてAとする。一方(4)、(5)、(8)、(9)の成分を攪拌溶解した後、これに残量の精製水を加えBとし、Aを攪拌しながらBを加え攪拌する。

[0070]

【表25】

組 虚	本発明品		
粗成	К	L	М
	(30)	(%)	(30)
(1) 1,3-プチレングリコール	8.0	8.0	8.0
(2) グリセリン	4.0	4.0	4.0
(3) ヒアルロン酸ナトリウム	0.1	0, 1	0, 1
(4) エタノール	3.0	3.0	3.0
(5) ポリオキシエチレンポリオキシブ	0.3	0.3	0, 3
ロピレンデシルテトラヂシルエー			
テル			l
(6) 2-ノニルクロモン	1.0	-	-
7-メトキシ-2-ノニルクロモン	-	1.0	-
7-ヒドロキシ-2-ノニルクロモン		_	1.0
(7) 精製水	残量	残量	残量
(8) 防腐剤	適量	適量	適量
(9) 香料	適量	適量	遺量
評価点	3. 79	3, 72	3, 81

【0071】実施例5 (エッセンス美容液)

表26に示す組成のエッセンス(美容液)を下記の製法 に従って調製し、その連続発布による美白効果について 30 実施例1と同様の基準により評価した。

(製法) (1) \sim (5)、(8)の成分を攪拌分散させた後、これに精製水65%を加えてAとする。一方(6)、(7)、(10)、(11)の成分を攪拌溶解した後、これに残量の精製水を加えBとし、Aを攪拌しながらBを加え攪拌する。

[0072]

【表26】

40

80 12	本発明品		
型 成 	N	0	P
 (1) 1,3-ブチレングリコール (2) グリセリン (3) キサンタンガム (4) コンドロイチン硫酸ナトリウム (5) ヒアルロン酸ナトリウム (6) エタノール (7) ポリオキシエチレンポリオキンプロピレンデシルテトラデシルエー 	080 8.0 4.0 0.3 0.1 0.05 3.0 0.3	(%) 8.0 4.0 0.3 0.1 0.05 3.0 0.3	8.0 4.0 9.3 0.1 0.05 3.0
テル (8)2-(1-エチルペンチル) クロモン 7-メトキシ-2-(1-エチルペンチ ル) クロモン	1.0	1.0	-
7-ヒドロ中シ-2-(1-エチルペンチ ル) クロモン (9) 精製水 (10)防腐剤 (11)香 料	一 残量 適量	適量	遺景
評価点	4. 13	4, 19	4. 02

10

フロントページの続き

(72)発明者 西澤 義則

栃木県宇都宮市刈沼町251-33

(72)発明者 木村 光利

栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606-6 花王市

貝社宅3-405

(72)発明者 矢田 幸博

栃木県芳賀郡二宮町久下田西1-115-1

(72)発明者 芋川 玄爾

栃木県宇都宮市氷室町1022-89

THIS PAGE BLANK (USPTO)